



A propos de notre entreprise

PX'Therapeutics SAS, créée en 2000 à Grenoble, France, est une CDMO reconnue, filiale du Groupe Aguetant.

Nos services s'étendent de l'optimisation des séquences et des systèmes d'expression, jusqu'à la production selon les BPF pour les premières phases d'essais cliniques et le conseil en CMC.

Pour en savoir plus : www.px-therapeutics.com

Vous souhaitez rejoindre une équipe dynamique à taille humaine et apporter votre contribution à nos projets d'innovations, alors n'hésitez plus et rejoignez-nous !

A propos du poste

Afin de renforcer ses équipes, PX' recherche un **Ingénieur Développement Analytique – Coordinateur technique H/F** dans le cadre d'un **CDI basé à Grenoble**.

La rémunération sera déterminée selon votre profil et votre expérience.

Le poste est à pourvoir dès que possible.

A propos de vos missions

- Vous assurez la coordination de l'activité CQ en interface avec les Directeurs de Projets, l'équipe CQ, le Responsable de Production et le Directeur Qualité. Vous agissez sur la planification hebdomadaire pour répondre aux attentes des projets.
- Vous prenez en charge des projets de transfert, de développement, de validation de méthode analytique et assurez le contrôle de la Qualité des produits issus de la R&D jusqu'au produit biologique pour application clinique, en conformité avec les bonnes pratiques de fabrication, les guides ICH et avec le cahier des charges client.
- Vous rédigez les plans d'expérience, les plans de développement ou les plans de validation et vous présentez vos rapports d'études en interne et auprès des clients.
- Vous êtes référent(e) technique et assurez la vérification des livrables générés par le service Contrôle Qualité
- Vous pouvez intégrer de nouvelles méthodes analytiques selon les besoins générés par les nouveaux projets.
- Vous contribuez à la gestion quotidienne et à l'amélioration du fonctionnement du laboratoire de Contrôle Qualité.

A propos de votre profil

- Vous pouvez justifier d'une expérience de 8 ans minimum dans un poste similaire.
- Vous possédez de bonnes connaissances scientifiques et techniques dans les domaines suivants : électrophorèse des protéines (SDS-PAGE, IEF), étude des interactions antigènes / anticorps (Western Blot, ELISA), analyses chromatographiques (SE-HPLC, RP-HPLC et IEX-HPLC), analyses biophysiques des protéines (DLS, SLS, DC), méthodes de spectrométrie de masse, etc...
- Une expérience de la coordination technique d'un laboratoire CQ en support au développement de produit biologique est un plus.
- Une expérience en culture de cellules mammifères et en analyse de protéines recombinantes produites en cellules mammifères est un atout.
- Une bonne connaissance des systèmes qualité et notamment des BPF & ICH est requise.
- Vous avez déjà œuvré en environnement multi-projets et avez fait preuve d'adaptabilité et d'autonomie. Vous êtes capable de prise de recul et êtes orienté(e) résultats.
- Vous êtes doté(e) d'une capacité d'analyse des problèmes et êtes force de proposition pour leur résolution.
- Vous possédez de bonnes qualités rédactionnelles et de communication orale, en français comme en anglais.



- Vous appréciez travailler en équipe, pouvez faire preuve d'une écoute client et êtes motivé(e) pour intégrer notre entreprise en phase de croissance.

Merci d'envoyer votre CV, accompagné de votre lettre de motivation par mail à hr@px-therapeutics.com en indiquant « OFFRE QC » en objet.